(19) 世界知的所有權機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005 年7 月7 日 (07.07.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/061703 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 15/00, 1/15, 1/19, 1/21, 5/00, C12P 21/02, C12Q 1/68

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/016833

(22) 国際出願日:

2004年11月12日(12.11.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2003-394273

2003年11月25日(25.11.2003) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 独立 行政法人科学技術振與機構 (JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY AGENCY) [JP/JP]; 〒3320012 埼玉県 川口市本町 4-1-8 Saitama (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 堀内 嵩 (HO-RIUCHI, Takashi) [JP/JP]; 〒4440841 愛知県岡崎市戸崎町藤狭 2 O-4 Aichi (JP). 渡邉 孝明 (WATAN-ABE, Takaaki) [JP/JP]; 〒4440823 愛知県岡崎市上地6-3 4-9 Aichi (JP).
- (74) 代理人: 下田 昭 (SHIMODA, Akira); 〒1040031 東京 都中央区京橋 3-3-4 京橋日英ビル4階 Tokyo (JP).

- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AB, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KB, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BB, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EB, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書
- 一 請求の範囲の補正の期限前の公開であり、補正書受領の際には再公開される。
- 一 電子形式により別個に公開された明細書の配列表部 分、請求に基づき国際事務局から入手可能

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: GENE AMPLIFICATION MBTHOD

(54) 発明の名称: 遺伝子増幅法

(57) Abstract: [PROBLEMS] To provide a double-stranded DNA for amplifying a gene at a high speed and a method of amplifying a gene and a method of producing a protein using the same. [MBANS FOR SOLVING PROBLEMS] A system of artificially amplifying a gene at a high speed based on the gene replication (BIR: break-induced replication) system in vivo is constructed. High-speed gene amplification is triggered by transferring a double-stranded DNA having the sequences A-B-C and A'-B'-C' or the reverse sequence of A'-B'-C' (wherein A and A' represent double-stranded DNA fragments capable of undergoing homologous recombination with each other one of which has a sequence reverse to the other, B and B' represent amplification parts at least one of which contains a gene to be amplified; and C and C' represent double-stranded DNA fragments capable of undergoing homologous recombination with each other one of which has a sequence reverse to the other; provided that an arbitrary DNA sequence may be inserted between them and B and B' may be omitted (in this case, A or C may serve as a gene to be amplified) into a chromosome or a plasmid, and inducing the expression of an enzyme which arbitrarily cleaves a specific sequence so as to cause the occurrence of cleavage at a specific site.

(7